PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-219270

(43)Date of publication of application: 18.08.1995

(51)Int.CI.

9/087 G03G

G03G 15/20

G03G 15/20

(21) Application number: **06-011146**

(71)Applicant: KONICA CORP

(22)Date of filing:

02.02.1994

(72)Inventor:

HORIUCHI KAZUHISA

NAKANO SHOICHI **IWAMOTO HIROSHI**

(54) ELECTROSTATIC CHARGE IMAGE DEVELOPING TONER AND ITS **PRODUCTION**

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide a toner and its producing method, capable of making fixing property compatible with anti-off-set property, providing a toner with excellent pulverizing property and causing no discharge from a cleaning member for fixing to a transferred paper.

CONSTITUTION: In the electrostatic charge image developing toner having at least a resin and a coloring agent, a tetrahydrofuran-insoluble portion in the resin is 2-20wt.%, the weight average molecular weight of the tetrahydrofuran- soluble portion in molecular weight distribution measured by gel permeation chromatography (GPC) is 200,000 to 400,000, the region of 500-4000 molecular weight in the tetrahydrofuran-soluble portion is 3-15wt.% and the region of &ge1,000,000 molecular weight is 3-25wt.%.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開發号

特開平7-219270

(43)公開日 平成7年(1995)8月18日

(51) Int.CL*

徽別紀号 广内整理番号

技術表示體所

G03G 9/087

15/20

PI

3 2 1

3 2

325

審査菌求 未菌求 請求項の数4 OL (全 10 頁) 局裁頁に続く

a the first the second of the property of the second of th

(21)出顧番号

特顯平6-11146

 $\begin{array}{c} 1 & 0 & 4 \\ 1 & 0 & 5 \end{array}$

(71)出廢人 000001270

G03G 9/08

コニカ株式会社

(22)出題日 平成6年(1994)2月2日

京京都新宿区西新宿1丁目26番2号

(72) 発明者 堀内 一吳

東京都八王子市石川町2970番地コニカ株式

会社内

(72) 発明者 中野 祥一

東京都八王子市石川町2970番地コニカ株式

会社内

(72) 発明者 岩本 弘

京京都八王子市石川町2970番地コニカ株式

会社内

(54) 【発明の名称】 静電荷像現像用トナー及びその製造方法

(52)【要約】

[目的] 定着性と耐オフセット性を両立させることができ、粉砕性の良好なトナーおよびその製造方法を提供すること。また定着用クリーニング部村から転写紙への吐き出しのないトナーおよびその製造方法を提供すること。

【構成】 少なくとも創脂および着色剤を有する静電商像関像用トナーにおいて、樹脂中のテトラヒドロプラン不溶分が2~20重置%、ゲルパーミエーションクロマトグラフィ(GPC)によって測定される分子置分布で、テトラヒドロプラン可溶分の重量平均分子置が、200,000~400,000であり、テトラヒドロプラン可溶分中の分子置500~400の領域が3~15重置%、1,000,000以上の領域が3~25重量%であることを特徴とする静電荷像現像用トナー。

(2)

特関平7-219270

【特許請求の簡用】

【語求項1】 少なくとも樹脂および着色剤を含有する静電荷像現像用トナーにおいて、トナー樹脂中のテトラヒドロフラン不溶分が2~20重量%。ゲルパーミエーションクロマトグラフィ(GPC)によって測定される分子量分布で、テトラヒドロフラン可溶分の宣置平均分子置が200,000~400,000であり、テトラヒドロフラン可溶分中の分子置500~4000の領域が3~15重量%、1,000,00以上の領域が3~25重量%であることを特徴とする静電荷像現像用トナー。

【語求項2】 少なくともテトラヒドロフラン不溶分を30~45重量%含有するビニル系樹脂及び着色剤からなる混合物を溶融混練し、得られた混練物を冷却し、冷却された混練物を紛砕、分級して得られる辞電前像現像用トナーにおいて、該トナーの樹脂中のテトラヒドロフラン不溶分が2~20重量%、ゲルパーミエーションクロマトグラフィ(GPC)によって測定される分子置分布で、テトラヒドロフラン可溶分の宣置平均分子置が、200,000~400,000であり、テトラヒドロフラン可溶分中の分子置500~4000の鎖域が3~15重量%、1,000,000以上の鎖域が3~25重量%であり、該ビニル系樹脂と該トナーの軟化温度をそれぞれT1(**C)、T2(**C)としたと

130≦ T 2 ≦ 150

 $7 \le T1 - T2 \le 15$

がなりたつことを特徴とする静電前像現**像**用トナーの製造方法。

【詰求項4】 シリコンオイルを含浸したクリーニング 部村を定着ローラーに当接してなる熱ローラー定着方式 に用いられることを特徴とする請求項1の静電荷像現像 用トナーの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、静電荷像現像用トナーと、その製造方法及びそれを用いた画像形成プロセスに関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、一般に電子写真法においては光導 電性材料よりなる感光層を有する潜像組合体(以下、感 光体という)に均一な静電荷を与えた後、露光を行って 感光体の表面に静電潜像を形成し、この静電潜像を現像 剤で現像することによりトナー画像が形成される。得ら れたトナー画像は、紙などの転写材に転写された後、加 熱あるいは加圧などによって定着され、彼写画像が形成 される。上述の定着する工程に関しては種々の鉄置が関 発されているが、現在最も一般的な方法は約ローラーに よる圧着加熱方式である。

【0003】圧着加熱方式は被定者シートを加圧下で熱ローラーと接触させながら通過させることにより定着を行う方法である。この方法は加圧下で熱ローラの表面と被定着シート上のトナー像とが接触するため熱効率が非常に良く高速定着に適している。

【0004】しかしながら、かかる圧着加熱方式ではトナー像が直接熱ローラーに接触しているため、トナーの一部が定着ローラーに転移してつぎの転写紙に再転移す

10 る、いわゆるオフセット現象が発生しやすい。このため圧着加熱方式においてはトナーの耐オフセット性が優れていることが必要である。

【0005】このオフセットを防止するためにはトナー中のバインダー樹脂のガラス転移点や分子置を高め、トナーの溶融時の結弾性を向上させることが知られており、この方法によってトナーの耐オフセット性を高めることが可能である。しかし単純に粘弾性を向上させると、定着性が不十分となる場合が多い。或いは分子置の増大に伴って筋砕性の低下を生じ、生産効率の思いトナーとなってしまう。

【0006】また定者プロセスの観点からはオフセットしたトナーが再転移しないようにローラ、ウェブ、バッドのようなクリーニング部村が熱ローラに当接して取り付けられることも行われている。これらのクリーニング部村はオフセットしたトナーを取り除くのに有効である。しかし復写を重ねていった場合にはクリーニング部村としてウェブを使用し、そのウェブを巻取る銀槽が表端されている場合には、ウェブが接写と同時に少しずつ動き、窓に新しい部分が終ローラに接触するため、ローラ、バッドに比較して面積当たりのトナー汚染は少ないが、黒化面快率の高い原稿を連続して復写した場合にはやはりトナーによる汚染が激しくなる。

【0007】との汚染したトナーは定着ローラの設定温度で長い時間存在するため溶融粘度が低下し、クリーニング部材より熱ローラに吐き出されて転写紙に器状の汚れを発生する原因となる。さらに上ローラーから下ローラーへと転移し転写紙の裏側を汚す場合もある。

【0008】このようなクリーニング部材からのいわゆ る吐き出し現象は、毎分50~80枚程度の高速機で250~3 50枚、特に厚めの紙をコピーすると発生する。これは通 紙によって定着ローラーの温度が低下し、溶融の不十分 なトナーが転写紙に定着されず定着ローラーに附着する ことによって、クリーニング部材の汚れが激しくなるた めである。また一旦定者ローラーの温度が低下した後復 写を停止し、再度ローラー温度が上昇してから複写を行った場合には、上記吐き出し現像によって、紙の裏面及 び表面に激しい汚れが発生する。

される。上述の定者する工程に関しては種々の装置が関 【①①①②】以上のように、トナー用の勧縮は種々の定発されているが、現在最も一般的な方法は熱ローラーに 50 着特性を満足する必要があるため、樹脂の熱特性 さら

(3)

特闘平7-219270

にそれを支配する因子の1つとしての分子置分布は非常 に重要である。また、トナーには結着樹脂の他、着色剤 として種々の顔斜・染料や、必要に応じて荷電調御剤、 離型剤等が添加される。とれらの添加剤の分散性を高 め、均一なトナー粒子を作るため、混練時にはトナーの 原材料にせん断力をかけることが行われているが、同時 に樹脂の分子鎖が切断され、分子量の低下が発生する。 したがって、所望の分子量分布を有するトナーを得るた めには、この混練時の分子鎖の切断を考慮して、原料と なる樹脂を選択し、かつ適切な強度で混線することが必 16 要である。

【0010】これらの問題点に関連する技術として、例 えば特関平5-6029号等があるが上記問題を十分解決する ものではない。

[0011]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上述 の如き問題点を解決したトナーおよびその製造法を提供 することである。より具体的には、定着性と耐オフセッ ト性を両立させることができ、粉砕性の良好なトナーお よびその製造方法を提供することである。また定着用ク 20 【0019】2重置%より少ない場合は吐き出しを防止 リーニング部村から転写紙への吐き出しのないトナーお よびその製造方法を提供することである。

[0012]

【課題を解決するための手段】本発明の課題は、下記手 段によって達成することが出来る。

【0013】(1) 少なくとも樹脂および着色剤を含 有する静電荷像現像用トナーにおいて、トナー樹脂中の テトラヒドロフラン不溶分が2~20重量%、ゲルバーミ エーションクロマトグラフィ (GPC)によって測定さ れる分子置分布で、テトラヒドロフラン可溶分の重置平 30 材との接着性に乏しく、クリーニングできずにそのまま 均分子置が、200,000~400,000であり、テトラヒドロフ ラン可溶分中の分子量500~4000の領域が3~15重量 %. 1,000,000以上の領域が3~25重置%であることを 特徴とする静電荷像現像用トナー。

【0014】(2) 少なくともテトラヒドロフラン不 溶分を30~45重量%含有するビニル系樹脂及び着色剤か ちなる複合物を溶融複雑し 得られた環境物を冷却し、 冷却された複雑物を粉砕、分級して得られる静電荷像現 像用トナーにおいて、該トナーの制脂中のテトラヒドロ ロマトグラフィ (GPC) によって測定される分子置分 布で、テトラヒドロフラン可溶分の重量平均分子量が、 200,000~400,000であり、テトラヒドロフラン可溶分中 の分子置500~4000の領域が3~15重置%。1,000,000以 上の領域が3~25重量%であり、該ビニル系樹脂と該ト ナーの軟化温度をそれぞれT! (°C) . T2 (°C) とし たとき.

130≦ T 2 ≦ 150

7 ≦ T 1 - T 2 ≦ 15

がなりたつことを特徴とする静電荷像現像用トナーの製 50 くともテトラヒドロフラン不溶分を30~45重置%含有す

造方法。

【0015】(3) シリコンオイルを含浸したクリー ニング部材を定着ローラーに当接してなる熱ローラー定 着方式に用いられることを特徴とする請求項1の静電荷 像現像用トナー。

【0016】(4) シリコンオイルを含浸したクリー ニング部材を定着ローラーに当接してなる熱ローラー定 着方式に用いられることを特徴とする請求項1の静電商 像現像用トナーの製造方法。

[0017]

【作用】トナーを構成する樹脂の重量平均分子量が200、 000~400,000であると、比較的定着性が良好であるが耐 オフセット性あるいは吐き出しを防止するという観点で は、未だ不十分であった。

【0018】テトラヒドロフラン不溶分は三次元的に架 **織した高分子量体であり、高弾性であるため、定着用**ク リーニング部村からの吐き出し防止に効果がある。テト ラヒドロフラン不溶分の含有量は2~20重量%が良く、 さらに5~15重量%の範囲がより好ましい。

することができず、20重量%を越える場合には定着性を 損なう結果となる。

【0020】テトラヒドロフラン不溶分を含有させる代 わりに分子量が数百万程度の成分を増やすことも考えら れる。しかし、この方法で吐き出しを防止しようとする と、テトラヒドロフラン不溶分によって吐き出し防止を 行う場合より大量に含有させる必要があるため、それ以 上に定者率の低下を生じ、定者領域の狭いトナーとなっ てしまう。また、極端な場合には定着用クリーニング部 次の転写材に転移し、画像を汚してしまう。

【0021】分子費500~4000の比較的低い分子費の成 分は紛砕性を高めるのに寄与する。しかしあまり多く含 有する場合には紛砕時に紛砕機に融着し逆に作業性が低 下することになるため、500~4000の成分は3~15重量 %. さらには6~11宣置%が好ましい。分子置500以下 の成分は、分子数が数個の領域であり定着性向上には寄 与しないため、500~4000の畳が重要である。

【0022】1,000,000以上の成分は3~25重置%含有 フラン不溶分が2~20重量%、ゲルバーミエーションク 40 することが必要である。1,009,000以上の成分は分子の 絡み合いによって、高弾性成分であるテトラヒドロフラ ン不溶分と定着性に寄与する分子置数十万の成分とをつ なぎ合わせる役割を持つと考えられる。25重置%より多 すぎる場合には上述のような定者領域が狭くなる欠点を 生じる。3重量%より少ない場合にはその効果を発現し ない。そのため1,600,600以上の成分は3~25重置%含 有することが必要であり、より望ましくは5~17重量% 含有することである。

【0023】本発明のトナーに用いられる樹脂は、少な

10

るビニル系制脂組成物であり、着色剤を含有させ、適切 な破敗で溶融現象し、得られた痕織物を冷却し、冷却された現績物を舒砕、分級することによってトナー粒子が 得られる。

【0024】原料となるビニル系制脂は全体としてトナー化後に適切な量のテトラヒドロフラン不溶分を含有する必要があり、他のトナー形成成分と環線前に35~45重置%のテトラヒドロフラン不溶分を含有することが必要である。さらに33~40重量%含有するのがより好ましい。

【0025】混練の際には、該ビニル系制脂と該トナー の軟化温度をそれぞれT1(℃)、T2(℃)としたと き。

130≦ T 2 ≦ 150

7 ≦ T 1 - T 2 ≦ 15

となるような混雑条件で混雑をおこなうことが必要である。

【0026】軟化温度の変化幅(T1-T2)が7℃より小さいような環境条件下では浸積強度が不十分なために内添剤の分散が不十分となり、遊離した離型削成分や 26 筒電副御剤成分が感光体あるいはスリーブに付着。成膜し遗度低下や黒帯状の汚れを発生する原因を作る。15℃を超える程の高せん断力で混積が行われた場合には本来含まれているべき樹脂のテトラヒドロフラン不溶分すなわち高弾性成分がなくなってしまい好ましくない。

【0027】晁練時の温度条件、混練機内での滞留時間 等を制御することによって、適切な晁練強度でトナーを 作成することができる。

【0028】とこにおいて、各物理化学特性の測定法を 述べれば、下記のごとくである。

【0029】(軟化温度の測定方法)高化式フローテスター(島連製作所製)を用いて1cmの試料を昇温速度 6℃/minで加熱しながらプランジャーにより20kg/cmの荷重を与え、直径1cm、長さ1cmのノズルから押し出すようにし、これにより当該フローテスターのプランジャーが5cm降下したときの温度を軟化温度とする。

【0030】 (チトラヒドロフラン不溶分) 本発明での テトラヒドロフラン不溶分とは樹脂組成中のテトラヒド ロフランに対して不溶性となったポリマー成分の重量割 合を示し、テトラヒドロフラン不溶分とは以下のように 49 測定された値をもって定義する。

【9931】すなわち、トナーザンブルあるいは樹脂サンブルの、5~1.08を拝置し、円筒遮紙(たとえば、原洋遮紙製16.86R)にいれてソックスレー抽出器にかけ、溶媒としてテトラヒドロフラン100~200mlを用いて6時間抽出し、溶媒によって抽出された可溶成分より溶媒を除去した後、100℃で影時間乾燥しテトラヒドロフラン可溶樹脂成分量を拝置することで求められる。

【0032】トナー中のテトラヒドロフラン不溶分を測 はステレン誘導体、メタクリル酸メチル・メタクリル酸 定する場合には樹脂成分以外のテトラヒドロフラン不溶 50 エチル・メタクリル酸n-ブチル・メタクリル酸イソプロ

分. たとえばカーボンブラック、マグネタイトのような 顔料の登等を適切な手段で定置しておくことも必要である。

【0033】上記の操作で得られた溶媒可溶成分の蒸発 乾固物は、テトラヒドロフランに溶解させ、サンブル処 理フィルターを通過させた後、GPCの試料とすること ができる。

【0034】本発明においてテトラヒドロフラン可容分 のGPCによるクロマトグラムは次の条件で測定され る。すなわち、40°Cのヒートチャンバー中でカラムを安 定化させ、この温度におけるカラムに溶媒としてテトラ ヒドロフランを、毎分1mlの確遂で流し、試料遺度とし て0.05~0.6重量%に調整した樹脂のテトラヒドロフラ ン試料溶液を50~200μ!注入して測定する。試料の分 子重測定にあたっては、試料の有する分子置分布を数種 の単分散ポリステレン標準試料により作成された検査線 の対数値とカウント数の関係から算出する。検量線作成 用の標準ポリステレン試料としては、例えば Pressure Chemical Co. 製あるいは東洋ソーダ工業社製の分子室 **5.1×10 6×10 7.1×10 1.75×10** 0. 1.1×10. 3.9×10. 8.6×10. 2×10. 4.48×1 ずのものを用い、少なくとも10点程度の標準ポリスチレ ン試料を用いることが適当である。また検出器にはRi (屈折率) 検出器を用いる。

(0035)なおカラムとしては市販のボリスチレンゲルカラムを複数組み合わせるのが良く、たとえばwarers 社製のμ-styrage 1509, 10', 10', 10'の組み合わせや、昭和電工社製の shodex KF-80Mや、KF-80 1, 803, 804, 805の組み合わせやKA-802, 803, 80 4, 805の組み合わせやKA-802, 803, 80 4, 805の組み合わせ、あるいは京洋ソーダ製のTS Kge 1 G1950H, G2950H, G3950H, G4950H, G5950 H, G6050H, G7050H, GMHの組合わせが好ましい。本発明の分子置500~4050, あるいは1,000,005以上のバインダー樹脂に対する重量%は、GPCによるクロマトグラムのチャート紙の506~4600、あるいは1,000,000以上の部分を切り抜き、重量比を計算し、前記のテトラヒドロフラン不溶分の重量%を用い、全体のバインダー樹脂に対する重置%を置出い。全体のバインダー樹脂に対する重置%を置出する。

(5)

ビル・メタクリル酸イソブチル・メタクリル酸t-ブチル · メタクリル酸n-オクチル・メタクリル酸2-エチルヘキ シル・メタクリル酸ステアリル・メタクリル酸ラウリル - メタクリル酸フェニル・メタクリル酸ジエチルアミノ エチル・メタクリル酸ジメチルアミノエチル等のメタク リル酸エステル誘導体、アクリル酸メチル・アクリル酸 エチル・アクリル酸インプロピル・アクリル酸n-ブチル - アクリル酸t-ブチル・アクリル酸イソブチル・アクリ ル酸n-オクチル・アクリル酸?-エチルヘキシル・アクリ ル酸ステアリル・アクリル酸ラウリル・アクリル酸フェ 10 リゴエステルアクリレート。及び以上の化合物のアクリ ニル等のアクリル酸エステル誘導体等が具体的に樹脂を 機成する単置体として挙げられ、これらは単独あるいは 組み合わせて使用することができる。

【0037】また、スチレン・アクリル系以外の結章制 脂を構成する単量体としては、エチレン・プロビレン・ イソプチレン等のオレフィン類、塩化ビニル・塩化ビニ リデン・臭化ビニル・弗化ビニル等のハロゲン系ビニル 類。プロピオン酸ビニル・酢酸ビニル・ベンゾエ酸ビニ ル等のビニルエステル領。 ビニルメチルエーテル・ビニ ルエチルエーテル 等のビニルエーテル類、ビニルメチ 26 鎖で結ばれたジアクリレート化合物類が挙げられる。 ルケトン・ビニルエチルケトン・ビニルヘキシルケトン 等のビニルケトン類、N-ビニルカルバゾール・N-ビニル インドール・N-ビニルピロリドン等のN-ビニル化合物、 ビニルナフタレン・ビニルビリジン等のビニル化合物 額. アクリロニトリル・メタクリロニトリル・アクリル アミド等のアクリル酸あるいはメタクリル酸誘導体があ る。これらビニル系単置体は単独あるいは組み合わせて 使用することができる。

【0038】〈使用可能な架橋剤〉架橋性モノマーとし ノマーが用いられる。結着樹脂は本発明の目的を達成す るために以下に例示するような架橋性モノマーで架橋さ れた重合体であることが好ましい。芳香族ジビニル化合 物。倒えば、ジビニルベンゼン、ジビニルナフタレン 等;アルキル鎖で結ばれたジアクリレート化合物類、例 えば、エチレングリコールジアクリレート、1,3,-ブラ レングリコールジアクリレート、1,4,-ブタンジオール ジアクリレート、1,5、ペンタンジオールジアクリレー ト、1.6-ヘキサンジオールジアクリレート、ネオペンチ ルグリコールジアクリレート、及び以上の化合物のアク リレートをメタアクリレートに代えたもの:エーテル結 台を含むアルキル鎖で結ばれたジアクリレート化合物 類。倒えば、ジエチレングリコールジアクリレート、ト リエチレングリコールジアクリレート、テトラエチレン グリコールジアクリレート、ポリエチレングリコール# 400ジアクリレート、ポリエチレングリコール#600ジア クリレート、ジプロピレングリコールジアクリレート、 及び以上の化合物のアクリレートをメタアクリレートに 代えたもの:芳香族基及びエーテル結合を含む鎖で結ば れたジアクリレート化合物類、例えば、ポリオキシエチ 50 含む化合物、あるいは強磁性元素を含まないが適当な熱

レン(2)-2,2,-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロバンジ アクリレート、ポリオキシエチレン(4)-2,2,-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロバンジアクリレート、及び以 上の化合物のアクリレートをメタアクリレートに代えた もの;さちには、ポリエステル型ジアクリレート化合物 類、例えば、商品名MANDA(日本化業)が挙げられ る。多官能の架橋剤としては、ペンタエリスリトールト リアクリレート トリメチロールプロバントリアクリレ ート、テトラメチロールメタンテトラアクリレート、オ レートをメタアクリレートに代えたもの:トリアリルシ アヌレート、トリアリルトリメリテート:等が挙げられ

【0039】とれらの架橋削は、他のモノマー成分100 重量部に対して、6.01~6重量部、さらには6.03~3重 置部、用いることが好ましい。

【①①40】とれちの架橋性モノマーのうち、トナー用 結若樹脂に、定着性、耐オフセット性の点から好適に用 いられるものとして、芳香族基及びエーテル結合を含む

【①041】(樹脂合成の方法)本発明に関わるビニル 系樹脂の低分子量重合体を得るには境状重合法。 溶液重 台法を用いることができるが、反応がコントロールしや すい点、比較的温和な条件下で宣合が可能なことから、 溶液重合法をもちいることが好ましい。

【0042】また高架橋域の高分子量成分を得る重合法 としては、乳化重合法や壁面宣合法が好ましい。

【0043】このうち乳化重合法では、反応熱の調整が 容易であり、重合の行われる相(宣合体と単置体とから ては主として2個以上の重合可能な二重結合を有するモ 30 なる歯相)と水組とが別であるから停止反応速度が小さ く、その結果重合速度が大きく、高重合度のものが得ち れる。さらに、重台プロセスが留草であること及び宣台 生成物が微細粒子であるために、他の方法に比較して有 利であるものの、添加した乳化剤のため生成した樹脂が 不純になりやすく、樹脂を取り出すには塩析等の操作が 必要である。この点では疑菌重合が簡便な方法であるの でより好ましい。

> 【①①4.4】整瀬宣台法では、経瀬状態で低分子量宣台 体または共宣合体を含んだモノマー混合物を、架橋剤と 49 共に重合することによって、樹脂組成物はパール状に形 状が整い、低分子量重合体または共重合体から架橋域成 分を含む、中・高分子置重合体または共重合体までが、 均一に混合された好ましい状態で得ることもできる。 【① ①4.5】(着色剤)着色剤としては例えばカーボン ブラック、クロムイエロー、デュポンオイルレッド、キ ノリンイエロー。フタロシアニンブルー及び、磁性体等 が挙げられる。この場合の必性体としてはフェライト、 マグネタイトをはじめとする鉄、コバルト、ニッケル等 の強磁性を示す金属もしくは合金またはこれらの元素を

B. D. NUTNA等型的BF

処理を施す事により強磁性を示す合金。例えばマンガン -銅-アルミニウム、マンガン-銅-錫等のマンガンと銅と を含むホイスラー台金と呼ばれる台金等を挙げる事が出 楽る。

9

【① ①46】 (その他の添加剤) 前電制御剤としてはニ グロシン系染料、4級アンモニウム塩化合物、アルキル ビリジニウム化合物及び2個以上の金属を含む有機性の 塩類ないしは蟾体等を用いることができる。

【①①47】能型剤としては例えば数平均分子量(該数 平均分子置は高温GPCでのポリスチレン分子量換算値 16 ルメタクリレート、ペンタフルオロ-n-プロビルメタク を示す)が1500~5000の低分子置ポリエチレン、低分子 置ポリプロピレン、低分子量ポリエチレン-ポリプロビ レン共宣合体等のポリオレフィンワックス、例えばマイ クロワックス。フィッシャートロプシュワックス等の高 融点パラフィンワックス。例えば脂肪酸低級アルコール エステル、脂肪酸高級アルコールエステル、脂肪酸多価 アルコールエステル等のエステル系ワックス、アミド系 ワックス等を用いることができる。

【0048】前途した原材料を適切に配合し、混合・溶 融・冷却・粉砕・分級・工程を経て着色粒子を得る。

【0049】次に、無機微粒子及び必要に応じてその他 の物質を外部添加剤として混合するが、気機像粒子とし ては、例えばシリカ、アルミナ、チタニア、チタン酸バ リウム、チタン酸マグネシウム、チタン酸カルシウム、 チタン酸ストロンチウム、酸化亜鉛、酸化セリウム、三 酸化アンチモン、酸化ジルコニウム、炭化ケイ素、窒化 ケイ素等を挙げる卒ができる。これらは、韓水化して使 用しても良く、特に森水化されたシリカが好ましい。ま た感光体として近年、負帯電性の有機感光体が主流とな ちれている。そこで該韓水性シリカ韓粒子の帯電性も正 帯電性が求められ、例えばアミノ変性シランカップリン グ剤、アミノ変性シリコーンオイル、ポリシロキサンア ンモニウム塩、オルガノボリシロキサンと3-アミノプロ ピルトリエトキンシラン等のアミン変性シリコン化合物 により表面処理された韓水性シリカを好ましく用いるこ とができる。また、その他の外部添加剤としては、ステ アリン酸亜鉛、ポリファ化ビニリデンの如き滑削、ある いは低分子費ポリプロピレンの如き定着助剤が挙げられ *【①050】無機機粒子の使用置は、トナー全体の6.01 ~5 重量部の範囲が好ましく、特に0.05~2 重量部の範 囲が好ましい。

19

【0051】2成分現像剤を構成するキャリアとして は、従来公知のキャリアを使用する事ができ、鉄、ニッ ケル、コバルト等の強磁性金属、これらの金属を含む台 金、フェライト、マグネタイト等の強磁性金属化合物の 粒子に、ファ化ビニリデン-四ファ化エチレン共重合 体、テトラフルオロエチレン、2,2,2-トリフルオロエチ リレート等のブッ素樹脂。シリコーン樹脂、アクリル酸 およびメタクリル酸のアルキルアルコール、ハロゲン化 アルキルアルコール、アルコキシアルキルアルコール、 アラルキルアルコール、アルケニルアルコール等とのエ ステル化物、スチレン及びその誘導体等を被覆してなる キャリアを好ましく用いる事ができる。かかるキャリア の体積平均粒径は20~200mの範囲が好ましく、特に30 ~150μmの範囲が好ましい。

【0052】本発明で用いられるシリコンオイルを含浸 したクリーニング部材としては、クリーニングウェブ、 クリーニングバッド、クリーニングローラー等が挙げら れ、クリーニングウェブ、クリーニングローラーが好ま しく用いられる。またシリコンオイルとしては、25°Cで の動的粘度が1000~50000センチポイズ (cps)のも のが好適に用いられる。

【① 053】本発明にかかる静電高像現像用トナーを作 成するには結若樹脂、若色剤(例えば、顔料、染料また は/及び磁性体)、必要に応じて荷電制御剤、その他の 添加剤をヘンシェルミキサー、ボールミルの如き混合機 りつつあり、トナーとして正常電性を有するものが求め 30 により十分混合し、加熱ロール、ニーダー、エクストル ーダーの如き熱混線機を用いて溶融混雑して樹脂類を互 いに相密せしめたなかに着色剤を分散または溶解せし め、冷却固化後筋砕及び分級を行ってトナーを得ること ができる。

[0054]

【実能例】以下、実施例を挙げて本発明を詳細に説明す るが、本発明の態様はこれに限定されない。

【0055】樹脂合成の実験例 (合成例1)

X 4G

70重量部 スチレン 26重量部 n-プチルアクリレート 0.5重量部 ジ-tert-ブチルパーオキサイド 上記村料を加熱したトルエン中で溶液重台を行い樹脂を※ ※得た。さらに

30年季報 上記制版 45舌暈部 スチレン 20重量部 n-プチルアクリレート 0.3重量部 ジビニルベンゼン 1.2重量部 ベンゾイルバーオキサイド ジ-tert-ブチルパーオキシ-2-エチルヘキサノエート 0.7重量部。

る.

(7)

特闘平7-219270

11 上記混合液にポリビニルアルコール部分ケン化物0.15重 置部を溶解した水170重置部を加え、懸調分散液とし た。水50重置部を加え、窒素遺換した反応器に上記懸荷 分散液を添加し、懸欄盒合を行い、樹脂Aを得た。 【0056】また合成した樹脂についてテトラヒドロフ

*【①①57】同様にして樹脂を合成し、本発明内のもの A~1の9種類、本発明外のものJ~Rまでの9種類を 作製した。これらは衰しにまとめて記す。 [0058] 【表1】

ラン不容分の測定を行った。

. 1		年	;; 7	2		7	3 ;}	구 교	6% 1	汝	L Pess	銀	槇	M
V	St	a-BA	BMA	MMA	2EHA	St	n-BA	BMA	MMA	2 EHA	LPER	DA 6		e GMA
٨	73	27				45	19	6	6	ū	35	Q 3		
8	75	25			[43	H	13	Đ	٥	85	0.4		
٥	စ] -	40			42	0	31	e	Q.	30			45
D	74	29		***********	1	35	18	0	13	6	.20	6.4		
c	70	15		15	l	इत	17	0	16	0	30	ω5	- {	
-	. 63	18	'	£1		48	0	0	18	20	SD:	0.5		
G	64		36	r.r		40	6	30	0	0	40	6.5		
H	67	15	128			20	10	19	9	0	ফ	0.5		
ī	75	· -	10		15	42	И		7	1	40			4.8
J	15	5				50	13	12	0	٥	45	0.3	i	
ĸ	74	17	l	•	1	5	15	11	•	9	35	L.O	-	
L	-86	Lg	i	15	Į.	40	u	10	0	10	30	2.8		
м	76	SO.				38	23	0	1.5	9	35	94	-	
N	14	8			18	41	19		L5	đ	36		- 1	6.8
o	Tâ	28		ŀ	i	39	7	0	7	t2	\$ 5	0.8		
P	70	1	30		1	43	0	16	0	•	\$0		ı	6.7
à	70	20	ì	10	1	45	20	15	0		40	ļ 6.5		
Ř	63	15	l	17		40	9	11	0	9	# 0	6.5		

: スチレン

BMA : プチルメククリレート

25HA : 2-エチルヘキシルアクリレート EGMA : エチレングリコールジメククリレート n-BA : ノルマルブチルアクリレート

MMA : メテルメククリレート DVB : ジビニルベンゼン

LP部数 : 一般目の合成で得た制能を二段目に用いた登墨部数

【0059】〈実施例の〉

結若樹脂 樹脂A

カーボンブラック

ポリプロビレン(分子量4000)

100重量部 8重量部 2重量部

1重量部

荷電制御剤 クロム錯体

上記成分を複合・溶融・混練・粉砕・分級し体膜平均粒 径8.5mmの着色粒子を得た。粉砕の際には粉砕性の評価 も併せて行った。

若色剤 能型約1

【0060】紛砕性は、溶融泥線後、閉口部が2冊の大 きさのメッシュを通過できるように組紛砕した原料を、 ジェット気流を用いた粉砕機PJM-100(日本ニュー マチック製)に19g / mnの供給室、8.5kg/cmのエア 一圧で粉砕したときの粉砕粒径をもって評価した。

一位度分布測定器TA-II型を用い、190μmのアパーチ ャーを使ったときの体積平均粒径である。

アクリル系樹脂

芯材粒子 (球形のフェライト粒子、平均粒径80μm)

以上のキャリヤ原料を、水平回転選型混合機に投入し、 水平回転風の周速が8m/sとなる条件で30℃で5分間 複合撹拌した後、60°Cに加熱して20分間撹拌して、樹脂 彼覆キャリヤを製造した。これをキャリヤ1とする。

【0066】これらのトナー1を5重量部と、キャリヤ 1を95重量部とをWコーン型複合器を用いて複合し、現 50 着性の評価を行った。

※【0062】上記のようにして作成したトナーについて テトラヒドロフラン不溶分の測定および分子置分布の測 定を行った。

【① 0 6 3】分子置分布の測定にはGPC(Waters社製 の高速液体クロマトグラフ150C)を用い、カラムは昭 和電工製の社製の Shodex GPCKF-801. 802. 80 3, 804, 805, 806, 807, 800Pの組み合わせを用いた。 試料濃度は制脂成分5㎜/mとなるように調整した。

[0061]トナーの平均锭径は、コールターカウンタ 46 [0064]さらに該着色粒子100重置部に対し、糵水 化処理したシリカを1.0重置部添加した。

【0065】また、

1.8重量部

199重量部

俊創1を得た。

【0067】以上の現像剤1を、加熱ローラーの設定温 度及び加熱ローラーの線速度を可変調整できるように改 造した電子写真複写機「U-BIX 5082」(コニカ(株)社 製) 改造機を用いて冥写テストを行い、オフセット、定

The state of the s

rate material green regree of

待闘平7-219270

14

13 【0068】なおオフセット、定着性の評価の際にはク

リーニング部材を熱ローラーより解除した状態で行っ た.

【0069】定着性の評価は、上ローラの設定温度を15 9~246℃の範囲内で段階的に変化させながら、定着ロー ラーの線速410mm/secで定着トナー画像を形成する実写 テストを行い。得られた定着トナー画像の一部を擦り試 験により一定荷重をかけてとすったあと、マクベス譲度 計で画像濃度の変化率を測定して変化率70%以上を示す 最低の設定温度(最低定着温度)を求めた。

【0070】また、下ローラを上ローラの設定温度に近 い温度に保ち、クリーニング部材をはずした状態とした ほかは上記定着性の評価と同様にして定者トナー画像を 形成し、その直後白紙の記録材を同様の条件下で定着器 に送ってこれにトナー汚れが生ずるか否かを目視により 観察する操作を基設定温度において行い、トナー汚れが 発生したときの最低の設定温度 (オフセット発生温度) を求めた。

【0071】なお上記加熱ローラ定着器はアルミシリン ダの表層をパーフルオロアルキルビニルエーテル共直台 20 体で被覆した直径60mの加熱ローラと、シリコンゴムの 表層をパーフルオロアルキルビニルエーテル共重合体に より被疑した直径65mmの圧着ローラとを有してなり、2. 3kg/cmの圧力を加えて定着するものである。

【0072】とれちの結果に加えて、熱ローラーの設定 温度を200°C、定者ローラーの線速419mm/secに固定 *

樹脂E

磁性粉

荷電制御剤 (クロム錯体) ポリプロピレン (分子型4000)

以上を混合した後、混線・粉砕・分級して体積平均粒径 が8.94mの磁性トナーを得た。粉砕性の評価も実践例1 と同様の方法で行った。

【0079】この磁性トナー100部に対して疎水性シリ カを0.4部添加して本発明のトナー5を得た。

【0080】トナー5をコニカ(株)製U-BIX 4155を-成分用に改造した復写機を用い、実施例1と同様にオフ セット、定者性、吐き出し、画像濃度、感光体へのフィ ルミングの評価を行った。ただし、定着性、オフセット 性の評価の際には、定者ローラーの線図310mm/secで、 20,000枚の実写テストの際には、熱ローラーの設定温度 は200°C. 定者ローラーの線速310mm/secに固定し、鮎 度10,000cpsのシリコンオイルを含浸したクリーニン グウェブを熱ローラーに当接させて実写テストを行っ tc.

【0081】なお上記加熱ローラ定着器はアルミシリン ダの表層をパーフルオロアルキルビニルエーテル共宣台 体で被覆した直径40mmの創熱ローラと、シリコンゴムの 表層をパーフルオロアルキルビニルエーテル共重合体に より被覆した直径40mmの圧着ローラとを有してなり、3. 50 【0086】

* し、粘度30000CPSのシリコンオイルを含浸したクリ ーニングローラーを熱ローラーに当接させて、黒化面積 率5%の原稿を400枚、引き続いて黒化面債率15%の原 稿を100枚を繰り返す被写パターンで20,000枚の真写テ ストを行い、吐き出しの状況、画像濃度および感光体へ のフィルミングの有無を評価した。尚、彼写用転写紙に は、Xerox紙(75g/㎡)を使用した。結果は衰3に示 す.

【0073】吐き出しレベルは温度低下したときに生す 10 る黒筋状の汚れを目視で評価し、限度見本に従ってラン ク付けを行った(L1~L3)。また一旦温度低下した 後に設定温度に戻るまで待ち、次に通した紙の汚れを目 **視で評価し、限度見本に従ってランク付けを行った(日** 1~H3)。数字の小さい方がよい結果であり、それぞ れし1、H1までは許容レベルである。

【0074】画像濃度は、マクベス濃度計を用いて、反 射絶対滅度を測定した。

【0075】感光体へのフィルミングは20,000枚の実写 評価が終了した後、感光体を観察して評価した。

【0076】 (実施例の~の) 樹脂Aの代わりに樹脂B ~Dを使用した他は実施例1と全く同様にして現像剤2 ~4を作製し、実施例1と同様の評価を行った。 【0077】〈実施例S〉樹脂E、磁性粉、荷電制御 剤。ポリプロビレンを以下のような配合比で磁性トナー を作成した。

[0078]

な熱 46部

1部

5kg/cgiの圧力を加えて定着するものである。

【0082】 (実施例の~®) 樹脂Eの代わりに樹脂F ~ 【を使用した他は実施例5と全く同様にしてトナー6 ~9を作成し、実施例5と同様の評価を行った。

【0083】(比較例の~⑤) 樹脂Aの代わりに樹脂」 ~Nを使用した他は実施例1と全く同様にしてトナー10 ~14を作成し、実施例!と同様の評価を行った。

【0084】 (比較例の~の) 樹脂Eの代わりに樹脂の ~Rを使用した他は実施例らと全く同様にしてトナー<u>1</u>5 ~18を作成し、実施例5と同様の評価を行った。

【0085】以上の各実総例、比較例の特性値測定結果 を表2に、性能評価結果を表3に示す。この結果から明 ちかなごとく、本発明内のものは、最低定者温度、オフ セット発生温度、吐き出しレベル画像遺産、感光体フィ ルミング特性の全ての点で、実用上問題のないレベルに あるのに対し、発明外の比較例のものはいずれかの特性 に問題がある。実用的見地で見ると、いずれかの特性に 問題が出れば使用出来ず、これちのものは実用的価値は きわめて低いものである。

http://www8.lpdi.jpc.gc.jp/tjcontentdben.ipdi?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/NSAPITMP/web248/20031120025953531427.gif**Page**=1&N**04**471

(9)

特闘平7-219270

16

【表2】

15

\setminus		THE	不穿分(%)	分子:	\$ \$7 =	年 (%)	软化温度(70)			
	7	卷 點	トナー	500~4000	10° <	Wa.	Tl	T2	T1 -72	
Γ	0	35	10	5.2	8.4	30. 1	150.3	140.1	10.2	
ĺ	2	52	5	3.8	10.5	28.3	152.4	J4L.2	11.2	
亥	(3)	36	8	12.4	22.2	25.9	148.6	134.8	13.8	
l	@	38	14	10.4	16.7	53.4	145.7	136.5	9.2	
拡	₽	41	3	11.8	15.8	35.6	#54.1	147.1	7.0	
	ቴ	40	at .	9.6	20.8	26.7	152.2	143.8	8.5	
8 1	Ø	38	18	8.7	11.9	28.3	141.8	134.0	7.8	
	3	গ্ৰ	l3	10.3	24.0	21. 1	155.0	140.5	14.5	
	(3)	36	L4	12.1	15.7	29.8	153.5	143.8	B.7	
	a	36	0	12.8	8.5	25.4	151.2	128.5	22.7	
	0	41	27	4.5	10.2	29.8	153.8	148.0	5.8	
览	(3)	40	6	1.0	11.8	35.6	149. 7	138.5	11.2	
	(35	14	5.1	28. 2	37.8	154. 1	145.5	8.6	
較	4	47	22	8.1	22. 3	34.8	157. 1	144.1	13.0	
	6	28	1.6	12.3	10.2	21.5	137.6	126.9	10.7	
闸	3	38	10	10.4	32.7	48.6	155.9	152.1	2.8	
	⊗	38	٥	13.5	5.2	28.6	150.6	136.5	14.3	
	(D)	36	19	1).5	10.8	31.5	148. 8	145.5	2.8	

": 武量平均分于量×10⁻⁵

[0087]

* *【表3】

		松种	最低定着	わけり発生	吐き出し	国保護技	慈光林
	/	(ma)	温度(で)	遵便(°C)	wn	EMPRESS.	フィルミング
Г	a	8.1	150	230	#L	1.32-1.34	at
L	(2)	7.8	160	240#:₹O	il fi	1.34-1.37	al
奖	(3)	7.8	170	240	なし	1.35-1.41	なし
l	@	8.0	160	240	なし	L \$1 -1. 40	#L
海	6	7.6	170	20170	祖のみ	1.35-1.43	αi
ĺ	6	7.8	160	230	なし	L31-L34	なし
例	Ø	8.3	170	220	110%	1.33-1.35	τι
	8	7.6	170	240まで〇	なし	1.34-1.57	なし
١.	(9)	7.3	<u>15</u> 0	220	L1, FL	1.30-1.40	ar
	0	7.6	160	220	L3. H3	1.35-1.39	なし
l	0	8.2	180	240	M. Li	1.10-1.31	器状の汚れ発生
比	3	9.2	180	240	L2 #3	1.31-1.35	なし
ł	3	8.1	200	240¥±±O	なし	1.30-1.35	4L
訤	(5)	8.5	180	230	L1, H2	1.32-1.40	なし
	6	2.9	160	210	H3. L3	1.35-L39	รเ
例	0	8.9	200	240≱で○	別のみ	1.14-1.34	なし
	8	8.5	170	210	L3. K3	1.23-1.55	なし
	(3)	8.0	170	230	L2, 182	1.02-1.38	帯伏び与れ発生
Ш							

[0088]

【発明の効果】本発明により、定者性と耐オフセット性 を両立させることができ、紡砕性の良好なトナーおよび 50 びその製造方法を提供することが出来る。

その製造方法を提供することが出来る。また定着用クリ ーニング部材から転写紙への吐き出しのないトナーおよ

(10)

特闘平7-219270

フロントページの続き

(51) Int.Cl.*

識別記号 庁内整理香号

FI G03G 9/08 技術表示箇所

/08 3 8 1